

# Ministero delle Attività Produttive

Direzione Generale per lo Sviluppo Produttivo e la Competitività

Ufficio Italiano Brevetti e Marchie

Ufficio G2



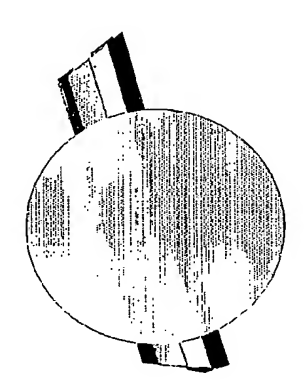
Autenticazione di copia di documenti relativi alla domanda di brevetto per: INVENZIONE INDUSTRIALE N. MI 2004 A 000146

> Si dichiara che l'unita copia è conforme ai documenti originali depositati con la domanda di brevetto sopra specificata, i cui dati risultano dall'accluso processo verbale di deposito.

22 NOV. 2004 ROMA li.



SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)



IL FUNZIONARIO

#### **MODULO** A (1/2)

AL MINISTERO DELLE ATTIVITA' PRODUTTIVE UFFICIO ITALIANO BREVETTI E MARCHI (U.I.B.M.)

DOMANDA DI BREVETTO PER INVENZIONE INDUSTRIALE NI 2004 A O O O 1 4 6

	diameter and other
,	
Chilitie	
्रांची	
MILANO	Amp Auto 5
10	10,33, 60,50
1200	17500 2

A. RICHIEDENTE/I								1	750 20
Cognorie e Nome o Denormazione	A1	AZIENDE C	HIMICHI	E RIUNIT	E ANG	GELINI .	FRANCESCO A	.C.R.A	A.F. S.P.A.
NATURA GIURIDICA (PF/PG)	A2	PG COD. FIS	1 A 4	01258691	003	- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		<del></del>	
LOCALITÀ DI RESIDENZA/STATO	A4	ROMA	IVA	<u></u>	<del></del>				
COGNOME E NOME O DENOMINAZIONE	A1		<del>_</del>	<u> </u>				<u></u>	
		I			•				i
NATURA GRIRIDICA (PF/PG)	A2	COD. FIN PARTITA			<u> </u>	-			
INDIRIZZO COMPLETO	A4				<del></del>				
A. RECAPITO OBBLIGATORIO	BO	(D = Do)	MICILIO ELETT	IVO. R = RAI	PPRESENT	TANTE)	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
IN MANCANZA DI MANDATARIO	-								
COGNONE E NONE O DENOMINAZIONE	B1								•
INDRIZZO COMPLETO	B2		··						
CAP/Località/Provincia	В3				•	•			
C. TITOLO	CI				•				
		"Ibopamina	maleato,	metodo	per p	repararl	lo e composizio	ni far	maceutiche che
		lo comprend	iono "		•				
			•				•		•
D. INVENTORE/I DESIGNAT	O/I (1	A INDICARE AN	CHE SE L'I	NVENTOR	E COIN	CIDE COL	IL RICHIEDENT	2)	
Cognome e Nome	D1	PINZA MARIO		MARO	A KARANA	Tie. P.C. IV	MARCAMEOUTO	المراقع المرادي	O DEL
Nazionalità	D2	ITALIANA	·					AVANCA Ulivaria	
COGNOME E NOME	D1	MAUGERI CAT	ERINA						0 = 1
NAZIONALITA	D2	ITALIANA	<del></del>						
COGNOME E NOME	D1	CAZZOLLA NIC	COLA			Wysich	130	10.33	Euro (4)
Nazionalità	D2	ITALIANA	•			Sallo		or a company	TIME
C'OGNOME E NOME	D1	٠.			.,			<del></del>	
AZIONALITÀ	D2							<del></del>	
	SE	IONE	Classe		Sotto	CLASSE	GRUPPO	_ <del></del>	SOTTOGRUPP()
E. CLASSE PROPOSTA	E1		E2		E3		E4		E5 E5
·	<u> </u>								122
F. PRIORITA'		DERIVANTE DA PREC	CEDENTE DEPOS	SITO ESECUITO	ALL'ESTE	tro ·			
STATO O ORGANIZZAZIONE	F1					·	TIP	) F2	
NUMERO DI DOMANDA	F3			<u> </u>			DATA DEPOSIT	F4	
STATO O ORGANIZZAZIONE	F1			<del> </del>	<del></del>		TIP	) F2	
NUMERO DI DOMANDA	F3			<del> </del>	-	<del></del>	DATA DEPOSITO	) F4	
G. CENTRO ABILITATO DI RACCOLTA COLTURE DI MICROORGANISMI	G1							_ <b></b>	·
FIRMA DEL/DEI				UNITE AN	GELIN	I FRAN	CESCO A.C.R.A.	F. S.P.A	
RICHIEDENTE/I	DR. MASSIMO MARCHI					ļ			
			ساسد	rico					

## **MODULO** A (2/2)

T MA	MDA	TARIO	TO TEXT	RICHIEDENTE PRESSO	L'HITRM
------	-----	-------	---------	--------------------	---------

LA/E SOTTODIDICATA/E PERSONA/E HA/HANNO ASSUNTO IL MANDATO A RAPPRESENTARE IL TITOLARE DELLA PRESENTE DOMANDA INNANZI ALL'UFFICIO ITALIANO BREVETTI E MARCHI CON L'INCARICO DI EFFETTUARE TUTTI GLI ATTI AD ESSA CONNESSI (DPR 20.10.1998 N. 403).

NUMERO ISCRIZIONE ALBO	I1 ISCR. N. 202	
COGNOME E NOME;	MARCHI MASSIMO	
DENOMINAZIONE STUDIO	I2 MARCHI & PARTNERS S.R.L.	
INDIRIZZO COMLETO	I3 VIA PIRELLI, 19	·
CAP/Località/Provincia	I4 20124 MILANO	
L. ANNOTAZIONI SPECIALI	L1	
·		
M DOCUMENTAZIONE ALL	LEGATA O CON RISERVA DI PRESENTAZIONE	
TIPO DOCUMENTO	NESALL N. ES. RIS. N. PAG. PER ESEMPLARE	•
PROSPETTO A, DESCRIZ., RIVENDICAZ.	1 9	
(obbligatorio 1 esemplare) Disegni (obbligatori se citati in Descrizione, 1 esemplare)	0	
DESIGNAZIONE D'INVENTORE	0	
DOCUMENTI DI PRIORITÀ CON TRADUZIONE IN ITALIANO	5 <b>0</b>	,
AUTORIZZAZIONE O ATTO DI CESSIONE	0	
	(SI/NO)	•
LETTERA D'INCARICO	S1	•
PROCURA GENERALE	NO	·
RIFERIMENTO A PROCURA GENERALE	NO	-
	(LIRE/BURO) IMPORTO VERSATO ESPRESSO IN LETTERE	
ATTESTATI DI VERSAMENTO	EURO   CENTOSESSANTADUE/69 (162,69)	
Foglio Aggiuntivo per i Seguenti Paragrafi (Barrarae i Prescelti)	A D F	ė ·
DEL PRESENTE ATTO SI CHIEDE COPIA AUTENTICA? (SI/NO)	NO	
SI CONCEDE ANTICIPATA ACCESSIBILITÀ A PUBBLICO? (SI/NO)	I NO	
DATA DI COMPILAZIONE	28/01/2004	
ERMA DEL/DEI	P.P. AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO A.C.R.A.F. S.P.A	<b>1.</b>
CHIEDENTE/I	DR. MASSIMO MARCHI	·
	VERBALE DI DEPOSITO	
NUMERO DI DOMANDA	AMI 2004 A O O O 1 4 6	
C.C.I.A.A. D	I MILANO	Cop. 15
IN DATA	A 30 GEN. 2004, IL/I RICHIEDENTE/I SOPRAINDICATO/I HA/HANNO PRESENTATO A N	Œ
LA PRESENTE DOMANDA C	CORREDATA DI N. FOGLI AGGIUNTIVI PER LA CONCESSIONE DEL BREVETTO SOPRARIPORT	rato.
N. Annotazioni Varie dell'Ufficiale Rogante		
IL DEPOSITANTE	L'Ufficiale Roc	GANTE
I for the	DELEUFRICIE COFTONE XI MANURIZ	ZIO

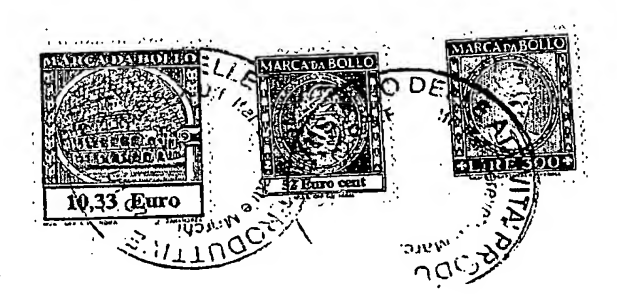
# PROSPETTO MODULO A DOMANDA DI BREVETTO PER INVENZIONE INDUSTRIALE

4		····		3 N GFN 2001
NUMERO DI DOMANDA:	1 2004 AD D	0146	DATA DI DEPOSITO:	2004
A. RICHIEDENTE/I COGNOME EN	NOME O DENOMINAZIONI	RESIDENZA O STATO	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	<u> </u>
AZIENDE CHIMICHE RIUNI ROMA				
C. TITOLO		·		
"Ibopamina maleato, me	etodo per prepa	rarlo e compo	sizioni farmaceutiche (	he lo comprendono"
	_	-		
		- -		

# E. CLASSE PROPOSTA O. RIASSUNTO

Viene descritto il sale Ibopamina maleato (1:1), un metodo per prepararlo ed una composizione farmaceutica che lo comprende.

# P. DISEGNO PRINCIPALE



FIRMA DEL/DEI

P.P. AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO A.C.R.A.F. S.P.A.

RICHIEDENTE/I

Dr. Massimo MARCHI

uhearch.

Dr. Massimo MARCHI



### **DESCRIZIONE**

Della Domanda di Brevetto per Invenzione Industriale dal Titolo:

"Ibopamina maleato, metodo per prepararlo e composizioni farmaceutiche che lo comprendono"

a nome: Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco A.C.R.A.F. S.p.A.

Inventori: Pinza Mario, Maugeri Caterina, Cazzolla Nicola

La presente invenzione riguarda il sale ibopamina maleato (1:1), un metodo per prepararlo ed una composizione farmaceutica per uso oftalmico che lo comprende.

US 4 218 470 descrive l'ibopamina (epinina 3,4,-O-diisobutirrato) come farmaco utile nel trattamento sistemico di affezioni cardiovascolari.

EP-A-0 205 606 descrive l'uso dell'ibopamina e dei suoi sali di addizione acida farmaceuticamente accettabili come midriatico. Il sale di addizione acida farmaceuticamente accettabile specificatamente esemplificato e sperimentato in questo documento è il cloridrato.

EP-A-0 442 958 descrive una soluzione farmaceutica acquosa per uso oftalmico comprendente un sale di addizione acida farmaceuticamente accettabile della ibopamina, in cui detta soluzione è tamponata a pH 4,5 e comprende da 0,1 a 0,5 parti in peso di idrossipropil metil cellulosa per ogni parte in peso di detto sale di ibopamina. Anche in questo caso, il sale di addizione acida farmaceuticamente accettabile specificatamente esemplificato e sperimentato è il cloridrato.

Ora è stato trovato che il maleato presenta una tollerabilità locale migliorata rispetto al cloridrato.

MI 2004 A O O O 1 4 6

In un suo primo aspetto, la presente invenzione riguarda quindi l'ibopamina maleato (1:1).

Il sale ibopamina maleato (1:1) viene facilmente preparato mediante tecniche note come, ad esempio, l'aggiunta di acido maleico, disciolto in un adatto solvente organico, ad ibopamina base, anch'essa disciolta in un adatto solvente organico, in rapporto molare 1:1.

Detta aggiunta viene preferibilmente effettuata in atmosfera di un gas inerte ed a temperatura ambiente.

Il sale così formatosi (ibopamina maleato 1:1) viene poi isolato mediante tecniche note che comprendono la precipitazione del sale e la sua filtrazione o mediante allontanamento dei solventi per evaporazione.

In una forma di realizzazione preferita, il suddetto solvente organico è acetone ed il sale viene precipitato dalla soluzione acetonica mediante aggiunta di etere etilico.

In un suo secondo aspetto, la presente invenzione riguarda quindi un metodo per preparare l'ibopamina maleato (1:1), caratterizzato dal fatto di comprendere l'aggiunta di acido maleico, disciolto in un adatto solvente organico, ad ibopamina base, anch'essa disciolta in un adatto solvente organico, in rapporto molare 1:1.

Grazie alla sua miglior tollerabilità locale l'ibopamina maleato si è rivelata particolarmente utile per uso oftalmico a scopo diagnostico e terapeutico.

In un suo terzo aspetto, la presente invenzione riguarda quindi una composizione farmaceutica per uso oftalmico caratterizzata dal fatto di comprendere ibopamina maleato (1:1) insieme ad almeno un veicolo farmaceuticamente accettabile.

Un tipico esempio di stato patologico che può trarre giovamento dal trattamento con una composizione farmaceutica secondo la presente invenzione è l'ipotonia oculare.

A scopo diagnostico la composizione farmaceutica secondo la presente invenzione viene vantaggiosamente utilizzata come midriatico.

Preferibilmente, la composizione farmaceutica secondo la presente invenzione si presenterà sotto forma di pomata o di collirio e potrà comprendere anche altri veicoli adatti per uso oftalmico come il glicole etilenico, PEG; carbossimetilcellulosa, mannitolo, sorbitolo, polossameri, metilcellulosa, idrossietilcellulosa, idrossipropilcellulosa e simili.

Tale composizione potrà anche comprendere altri ingredienti tradizionali come: conservanti, stabilizzanti, tensioattivi, tamponi, sali per regolare la pressione osmotica, emulsionanti, e simili.

Se richiesto da particolari usi diagnostici o terapeutici, la composizione farmaceutica secondo la presente invenzione può comprendere altri ingredienti farmacologicamente attivi la cui somministrazione contemporanea sia utile come, ad esempio, l'acido ialuronico.

La quantità di ibopamina maleato nella composizione farmaceutica della presente invenzione può variare entro un ampio intervallo in funzione di fattori noti come, per esempio, il particolare uso diagnostico od il particolare tipo di malattia da trattare, la gravità della malattia ed il numero di somministrazioni giornaliere. Tuttavia, la quantità ottimale può essere determinata dal tecnico del ramo in modo facile e routinario.

Tipicamente, la quantità di ibopamina nella composizione farmaceutica della presente invenzione è compresa fra lo 0,01 ed il 6% in peso e, ancor più preferibilmente, fra lo 0,1 ed il 5 % in peso.

Le forme di dosaggio della composizione farmaceutica della presente invenzione possono essere preparate secondo tecniche ben note al chimico farmaceutico che comprendono la miscelazione, la dissoluzione, la sterilizzazione e simili.

Valgano i seguenti esempi ad illustrare la presente invenzione senza tuttavia limitaria.

# Esempio 1

# Preparazione dell'Ibopamina Maleato

### Fase a)

Ad una soluzione di ibopamina cloridrato (4 g) in acqua (10 ml) è stata aggiunta, sotto agitazione, una soluzione satura di carbonato di sodio fino a che non si è più formato un precipitato.

Il precipitato è stato estratto in etere etilico (50 ml). La fase organica è stata separata, anidrificata su solfato di sodio e filtrata rapidamente su buchner. Infine, l'etere è stato allontanato per evaporazione a temperatura ambiente ed a pressione ridotta.

Il residuo solido così ottenuto era costituito da ibopamina base (3 g). Fase b)

Ad una soluzione di ibopamina base (1,78 g; 0,005 moli) in acetone (10 ml) è stata aggiunta, in atmosfera inerte ed a freddo a temperatura ambiente una soluzione di acido maleico (674 mg; 0,005 moli) in acetone (5 ml).

La soluzione è stata lasciata sotto agitazione a temperatura ambiente (20 min.). Poi è stato aggiunto etere etilico, goccia a goccia, sino ad opalescenza e l'agitazione è proseguita fino a completezza della precipitazione (30 min. dalla comparsa dell'opalescenza)

Il solido è stato raccolto per filtrazione ed è stato lavato con etere etilico. È stato così ottenuto il prodotto desiderato (1 g).

P.f.= 107-108°C.

Analisi Elementare

Per C<sub>21</sub>H<sub>29</sub>N<sub>1</sub>O<sub>8</sub> C H N

Calcolato 59,56 6,90 3,31

Trovato 59,53 6,92 3,27

#### Saggio 1

#### Tollerabilità Oculare

Sono state usate due soluzioni acquose.

La prima comprendeva il 2% in peso di ibopamina cloridrato (corrispondente all'1,79% in peso di ibopamina) tamponata a pH 7,0.

La seconda comprendeva il 2,46% in peso di ibopamina maleato (corrispondente all'1,79% in peso di ibopamina) ) tamponata a pH 7,0.

Sono stati usati 12 conigli maschi (New Zealand White del peso medio di 2 kg e di età media di 10 mesi suddivisi in due gruppi di 6 conigli ciascuno. Il primo gruppo è stato trattato con 0,1 ml della prima soluzione in esame 6 volte al giorno per 15 giorni. Il secondo gruppo è stato trattato con 0,1 ml della seconda soluzione in esame 6 volte al giorno per 15 giorni.

La tollerabilità è stata valutata secondo J. Draize et al., Pharmacol. Exp. Ther., 83, 377-390 (1944). I risultati sono mostrati nella seguente Tabella 1.

Tabella 1

		Prima della prima applicazione	Dopo l'ultima applicazione	
		lbopamina cloridrato	Ibopamina maleato	
	Arrossamento	1	1	
Congiuntiva	Rigonfiamento	1	0	
	Lacrimazione	2	1	
Iride		1	0	
Comea	Opacità	1	0	
	Area della comea colpita da opacità	2	1	
·	Punteggio Totale	8	3	

#### RIVENDICAZIONI

- 1. Il sale Ibopamina maleato (1:1).
- 2. Una composizione farmaceutica per uso oftalmico caratterizzata dal fatto di comprendere ibopamina maleato (1:1) insieme ad almeno un veicolo farmaceuticamente accettabile.
- 3. Una composizione farmaceutica secondo la rivendicazione 2, caratterizzata dal fatto di presentarsi sotto forma di pomata o di collirio.
- 4. Una composizione farmaceutica secondo la rivendicazione 2 o 3, caratterizzata dal fatto che la quantità di ibopamina è compresa fra lo 0,01 ed il 6% in peso.
- 5. Una composizione farmaceutica secondo la rivendicazione 2 o 3, caratterizzata dal fatto che la quantità di ibopamina è compresa fra lo 0,1 ed il 5 % in peso.
- 6. Un procedimento per preparare il sale ibopamina maleato (1:1), caratterizzato dal fatto di comprendere l'aggiunta di acido maleico, disciolto in un adatto solvente organico, ad ibopamina base, anch'essa disciolta in un adatto solvente organico, in rapporto molare 1:1.
- 7. Un procedimento secondo la rivendicazione 6, caratterizzato dal fatto che la suddetta aggiunta viene effettuata in atmosfera di un gas inerte
- 8. Un procedimento secondo la rivendicazione 6 o 7, caratterizzato dal fatto che la suddetta aggiunta viene effettuata a temperatura ambiente.
- 9. Un procedimento secondo una qualsiasi delle suddette rivendicazioni da 6 ad 8, caratterizzato dal fatto che il sale formatosi viene isolato mediante precipitazione e filtrazione.

- 10. Un procedimento secondo una qualsiasi delle suddette rivendicazioni da 6 a 9, caratterizzato dal fatto che il suddetto solvente organico è l'acetone.
- 11. Un procedimento secondo la rivendicazione 10, caratterizzato dal fatto che il sale viene precipitato dalla soluzione acetonica mediante aggiunta di etere etilico.

Dr. Massimo MARCHI

